⑩ 日本 国 特 許 庁 (J P) ⑪ 特 許 出 願 公 開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-128153

@Int. C1. 5

識別記号

庁内整理番号

69公開 平成 2年(1990) 5月16日

G 01 N 27/327

7363-2G 7363-2G G 01 N 27/30

353

ĴЖ

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全12頁)

60発明の名称

水溶液中の酵素脱水素可能な化学的種の測定のためのセンサー

磨 昭63-252837 20特

願 昭63(1988)10月6日 多出

カーター・アンダーソ 73発 明

@発 明

デビツド・シー・ソジ

@発 明 者 ウイリアム・ブイ・フ アウラー

> アーデン・メデイカ ル・システムズ・イン

> > コーポレーテッド

190代理 人 弁理士 小田島 平吉 最終頁に続く

アメリカ合衆国ミネソタ州55417ブルツクリンパーク・シ ツクステイセプンスウエイ・6057

アメリア合衆国ミネソタ州55408ミネアポリス・アービン グアベニユーサウス 2654

アメリア合衆国ミネソタ州55417ミネアポリス・ノコミス アペニューサウス 4925

アメリカ合衆国ミネソタ州55113ローズビル・ロングレイ クロード 2675

1、発明の名称

願

る出

水溶液中の酵素脱水素可能な化学的種の 測定のためのセンサー

2、特許請求の範囲

1、キャリヤーおよび少なくとも2つの電道か らなり、脱水素に対して感受性の選択した化学的 種のレベルをその前液中においてそのためのデヒ ドロゲナーゼ酵素の存在下に、アンペア選定的に、 検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用する ための1回使用の感知装置において、此記電域の l つは、メチレンブルー、NAD*およびNAD P*から皮る芋のコフアクター、パーフルオロス ルホン酸ポリマーおよび育品選択した化学的種の 脱水素のための酵素からなる組皮物でコーティン グされていることを特徴とする前配感知数量。

2、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極か らなり、水沸化に対して感受性の選択した化学的 彼のレベルをその前液中においてそのためのデヒ ドロゲナーゼ辟粛の存在下に、アンペア御定的に、 検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用する ための【四使用の感知装置において、前記電復の 1つは、メチレンブルー、NADHおよびNAD 日から成る群のコフアクター、パーフルオロスル ホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の脱 水素のための酵素からなる組成物でコーティング されていることを特徴とする前記感知基礎。

3、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極か らなり、その溶波中においてそのためのデヒドロ ゲナーゼ酵素の存在下に、アンペア測定的に、検 出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用するた めの1回使用の感知英麗において、前記電極の1 つは、メチレンプルー、NAD*およびNADP* から戻る秤のコフアクター、パーフルオロスルホ ン歳ポリマーおよび前記選択した化学的祖の脱水 森のための酵素からなる粗皮物でコーティングさ れていることを特徴とする前記感知芸堂。

4、脱水潔に対して感受性の選択した化学的種 の適度を、水溶液中において、そのためのデヒド ロゲナーゼ酵素の存在下に決定する方法であって、 らなる感知装置のための電極。

3、発明の詳細な製明

本発明は、医学的装置に関する。とくに、本発明は、水溶液、とくに体液、例えば、全血液、血漿および尿の中の酵素配水素可能なまたは水寒化可能な物質、例えば、グルコースまたはビルビン酸のレベルを、アンペア的に、固定するために使用する、臨床化学的分析装置に関する。

・ 直接の主席または他の体液中のある種の化学的 物質および/または生物学的物質のレベルを精確 に、信頼性をもって、かつ迅速な情報を得ること が、現代の診断医学において、要求されている。

最も普通の決定の1つは、血液または原中のグ ルコースの決定であり、そして、便宜上、以後の 説明はグルコースのレベルの決定に無中される。

一四使用の最知数量を利用するこのような分析のために有用なシステムは、1987年3月31日付けの米国特許部4、854、127号(リチャード W. ペイカーおよびロウジャー しっフンク) (その紹示を引用によってここに加え

のための酵素からなることを特徴とする前記方法。

7、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、メチレンブルーおよびデヒドロゲナーゼ酢菜からなる電極コーティング組成物。

8、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、ポリビニルピロリドン、硬化したポリ酢酸ビニルラテックスおよびデヒドロゲナーゼ酵素からなるコーティングをその上に有する恣電性本体か

る) に記載されている。

米国特許第4、654、127号の装置において、体液、例えば、血液または尿の試料を多室の受容の1つの室に入れ、一方目盛り定め剤の液体を受弱の他の室に入れる。次いで、センサーの電極へ、まず、目盛り定め剤の液体を流れさせ、次いで試験試料を流れさせる。液体とセンサー電極との販次の接触は電流を発生させ、この電流を測定しかつ関係づけて、試験液体中の特定の物質の検定に関する所質の情報を得る。次いで、キャリナー(carrier)を厳楽する。

米国特許的4,654.127号のシステムにおけるセンサー電極の各々は、ポリマーおよび電気的活性機を含むコーティングを有するものとして開示されており、ここでポリマーはセンサーの活性区域にわたって減をつくり、そしてシステムの運賃性表面に近くに電気的活性機を固定化する機能を有する。

また、溶液中のそのレベルを固定すべきある物質、併えば、グルコースは、適当なデヒドロゲナ

ーゼ霹雳の存在下に毘水票に対して感受性である こと、およびこのような脱水素は電子を遊離し、 これによって測定可能な電流を発生することは知 られている。ほとんどの場合において、説水素は 直接電流に変換されないが、むしろ、コファクタ ー、例えば、NADH (NAD*の選定された形 雌ーニコチンアミドアデニンジヌクレイド)、お よび仲介物質を含む反応の機構による。このよう なシステムの一般的化学は、次の論文において論 じられている:ロ・ゴルトン(Lo Gorton)、 「ニコチンアミド被群案の電気放進的酸化のため の化学的変性した電板 (Chemical Modified of Nicotinamide Coenzymes) J. J. Chem-Soc. Faraday Tran s. 1., 1986, 8 2. 1245-1258 (その関示を引用によっ てここに加える)。ロ・ゴルトン(Lo Gorion) の論文における反応機構は、次によって表わされ **5**:

る。さらに、金血液の測定は、ヘモグロビンの散 素級質能力のために、精確に測定することが非常 に困難である。

あるいは、先行技術は、化学反応において酸素の代わりに仲介物質を使用し、これはセンサー電 極上の膜またはコーティング中に挿入されて、予 備者駅の必要性を排除した。ペンソキノンを仲介 物質として選択する場合、グルコースとペンゾキ ノンとのグルコースオキシダーゼの存在下の反応 はグルコール酸およびハイドロキノンを生成する。

この別法は、所望の(および部定する)反応が グルコースと分子状態家との前途の反応と競争す るという欠点を有する。こうして、異なる酸素製 度をもつ試料は、同一のグルコース後度において 異なる培養の応答を生成することがある。この妨 容は全血液の測定において最も顕著である。

本発明の1つの面によれば、キャリヤーおよび 少なくとも2つの電極からなり、脱水素に対して 悪受性の選択した化学的種のレベルをその静波中 においてそのためのデヒドロゲナーゼ解素の存在



ここでSH。およびSは、その過度を決定すべき 種の、それぞれ、水楽化および脱水素された形態 を表わし、そしてMoxおよびMredは、それぞれ、 仲介物質の酸化されたおよび是元された形態を炎 わす。

グルコースのレベルの電気化学的検出のための 最も普通のアッセイの系は、グルコースオキンダ ーゼの存在下に分子状酸素によりグルコースを設 化して、グルコール酸および過酸化水素を生成す ることを含む。電気化学的検出は、酸素の消耗に、 あるいは過酸化物の発生に関係づけることができ る。

いずれの場合においても、この機構の主要な欠 点は酸素の利用可能性における制限である。この 制限は、試験液体において直面することが期待さ れる後度の所望の直線の範囲のために、適切な酸 素の供給を保証するために、予備者収を必要とす

下に、アンペア測定的に、検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用するための1回使用の感知 被置において、前記電板の1つは、メチレンブルー、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー および前記選択した化学的額の脱水素のための降 案からなる額皮物でコーティングされていること を特徴とする前記感知装置が提供される。

好ましくは、コーティング組成物は、また、水

特開平2-128153(4)

部性樹脂のポリマー、例えば、ポリピニルピロリ ドン(PVP)および水性エマルジョン接着剤、 例えば、ポリ酢酸ピニルラテァクス接着剤を含有する。

ある脱水素反応について、この分野において知 られているように、コファクター(cofactor)と して、NAD*の代わりにNADP*(ニコチンア ミドアデニンジヌクレイドホスフェート)を使用 することが好ましいことがある。

本発明は、また、脱水素よりわむしろ、水潔化に感受性である化学的側に、デヒドロゲナーゼ酵素、例えば、ビルビン酸の存在下の適用することができる。このような用途において、コファクターの水素化された形態、すなわち、NADHまたはNADPHをNAD*またはNADP*の代わりにコーティング組成物において使用する。

本発明の他の実施類様において、本発明は体液 または他の水静液中のデヒドロゲナーゼ酵素のレ ベルを検出するために使用できる。このような場 合において、コーティング組皮物はデヒドロゲナ

十分に長い期間の間をの一体性を保持する。アニオン性パーフルオロスルホン酸ポリマーはカチオン性メチレンブルーを腹に結合すると信じられる。

本発明の感知電極は測定アノードであり、好きしくは単一のカソードおよび地間に電子を伝達する並列の2つの別々のアノードの1つである。他方のアノードは、「パックグラウンドアーのである。だり、カソードおよび地面に関していいていた。なからように、数音波に異常されることがある。こうして、この分野においることが表にいて起こる別定アノードにおける状態はよびそのように、アノードにおける状態はよび、アノードの間に印加する電圧に無視できる影響のみを有する。

測定アノードおよびパックグラウンドアノードの両者は、好ましくはグラファイトから作る。カソードは、好ましくは、使から作り、そして塩化銀のコーティングを育する。前述のコーティング組成物でコーティングされるのは測定電極のみである。

ーゼ即来を含有せず、むしろ試験すべき体度のデ ヒドロゲナーゼ辟雲の含量によって消費されるこ とが期待される量を越える量において、選定すべ き酵素による水素化または脱水素に対して感受性 の概を含有する。

本発明のシステムにおいて、グルコース含量を、例えば、アンペアに翻訳するために必要な成分のすべては、グルコース含量の期待する直線の範囲のために適切な供給で、コーティング中に配合される。こうして、試料の予備看取は不必要である。

さらに、酸素は限定において含まれず、そして 酸素の接度はそれに影響を及ぼさない。

コーティング中のメチレンブルーの存在は、低い印加電圧における検出および例定を可能とし、 こうしてより高い電位において酸化に感受性であ りうる値からの妨害を排除する。

本発明のコーティングされた電値は、急速に応答し、 2 分以下の精確な部定を可能とする。

最後に、膜の組成物は水漿液中に可溶性でなく、 そして信頼性ある潮定の実施を可能とするために

パーフルオロスルホン酸ポリマーが唯一の問題 皮分であるコーティング組成物において、コーティ ングは目盛り定め剤(calibrant)の液体および 試験液体のそれを通過する急速な多逆のためには 密でありすぎる。こうして、このような組成物は より遅い試験において使用することができるが、 急速な読みを提供することを意図するシステムに ないては行ましくない。

コーティング組成物が、また、水溶性樹脂のポリマーを含む好ましい更塩選挙において、コーティング組成物は目盛り定め割および試験溶液のそれを添す急遽な参送を可能とする。

好ましい組成物は、また、乾燥のとき架構した。 構造体を形成する、水性エマルジョン接着剤、例 えば、ポリ酢酸ビニルクテックスを含有し、これ によって改良された一体性を組成物に与える。

第1回は、本発明の感知装置10の全体の構成 を示す。この装置は、強靭な、非導電性プラスチェ ク材料、例えば、アクリロニトリループタジエン - スチレン- コポリマー (ABS) から作られた、 開性のカードの形態キャリヤー11、およびその一端をカバーする仮12を含む。板12は、一般に、透明なプラスチック材料から作られるが、透明性は必須ではない。

キャリヤーの一幅に、板より下に、密管通路は 3 が存在し、これは S 子形であり、そしてキャリ ヤー11の上表面と実質的に平担なS字形カパー の下表面との間の狭い空間によって足められる。 毛管通路13は入口増14と出口増16との間を 赴行する。入口端に、「プラウ (plow) と呼ぶ、 S字形の毛管通路のカバーの上昇した部分17が 存在する。そのブラウの腰餡は、後遠するように、 日盛り定め割および試験格波を保持するはくに孔 を関け、そしてこれらの自液を、遅焼的に、毛管 通路の入口14に入らせることである。 パックグ ラウンドアノード18、カソード19および餌定 アノード21は、毛管遺跡内に、その入口に隣接 して、存在し、そして各々は、海定アノード21 について第2因に示すように、「モート (moat)」 33によって収囲まれている。

3 に至る。キャリヤー11の両方の面における事 電性トラック34は、測定アノードにおいて発生 した電子を感知袋置内の彼点へ導き、そして究極 的に所望の配みを提供するマイクロプロセッサへ 導く。

パックグラウンドアノード18は、コーティングまたは度をもたない以外、測定アノード21に 類似する。カソード19はキャリヤー11七番レ て延びる魚のブラグであり、その上表面は塩化魚 の薄い層でコーティングされている。

コーティング32は、前述のように、少なくともグルコースデヒドロゲナーゼ(グルコースが選定すべき化学銀でるとき)、メチレンブルー [3,7ーピス(ジメチルアミノ)フェノチアジンー5ーイウムクロライド] むよびパーフルオロスルホン敗ポリマーからなる。

使用できる適当なパーフルオロスルホン酸ポリマーは、少なくとも約900の等価重量(equvalent veight)を有するものである。少なくとも約1100の等価重量は好ましい。

円貨形ガイドスリーブ22は、入口17より上に板18の1つの角に取り付けられている。多窓シリングー23はスリーブ22内に回転するように取り付けられており、そして内部の姓24を存し、この壁はシリングーを、目盛り定め対波体を合うとはかり定め対策226とはかのは野を受取るは料室27とに分割する。目をのは対象は整26内に工場で密閉され、そり定め対策は整26内に工場で密閉され、そりではよって満定すべき、既知後定プレコースを含する。キャップ28は、ウェブ29によってシリングー23の上端より上に配置される。

選定アノード21は、第2回に断画図で示されており、グラファイトプラグ31、好ましくはグラファイトプラグから切ったシリンダーからなり、このブラグはカソード11のプラスチァク材料中に孔を通して延びている。歴またはコーティング32は、プラグ31の1つの表面をカバーし、そしてそこから短い距離でプラグを取倒むモート3

パーフルオロスルホン酸溶液は、イー・アイ・デュポン社から腐腐ナフィオン (Nation®) で腐棄的に販売されており、そして、また、マーチン (Martin) らの手順 [Anal. Chem., Vol. 54, 1639 (1982)] によって調製することができる。

好ましくは、コーティング組成物は、また、水 溶性視距のポリマー、例えば、ポリビニルビロリ ドンを含有する。この材料の存在は、コーティン グまたは膜を、試験溶液の透過性をよりよくし、 そして飲みをより返くする。

ポリビニルピロリドン (PVP) が水槽性ポリマーであるとき、それは、一般に、約10,000を超える、好ましくは約300,000を超える平均分子量を有する。

使用できる他の遊当なポリマーは、ポリエチレンオキシド、ポリピニルアルコール、ヒドロキシェチルセルロース、アラビアゴムおよびアルギン酸などを包含する。

さらに、好ましいコーティング組成物は、また、

特開平2-128153 (6)

水性エマルジョン接着剤、例えば、ポリ酢酸ビニルラテックス接着剤を含有する。 この物質は、決定酵母のとき架構して硬化し、これによって追加の一体性を決定酵母したコーティングに付与し、コーティングが試験溶液で温潤したときの別場を少なくすると思われる。

使用できる他の水性エマルジョン使着前は、ア クリレートおよびメタクリレートエステルのラテァ クスポリマーを包含する。

約1000の使い捨てキャリヤーのための頭定アノードの調製に十分な、典型的なコーティング組成物は、約2000~約3500単位のグルコースデヒドロゲナーゼ(または50単位/ms語性に基いて約0.04~約0.07g)、約0.2~約0.5gのニコチンアミドアデニンジヌクレイド、約0.01~約0.03gのメチレンブルーおよび約1~約2mlのパーフルオロスルホン酸ポリマーを1.25g量%のポリマーを含有する。

コーティング組成物を測定電框の上表面に適用

ン接着期を含有する。

コーティングは、乾燥後、一般に、約2~約4 ミル、好主レくは約3~約3.5ミルの厚さを有する。

特定の実施健様において、約1000の電極のため のコーティング組皮物は、次の成分からなる:

- 1) グルコースチヒドログナーゼ、2235単位、
- 2) ニコチンアミドアデニンジヌクレイド、ナ トリウム塩、0.298g、
 - 3) メチレンブルー、0.1758、
- 4) ポリピニルピロリドン (木中1%)、1.. 300a、
- 5) ポリ砕散ビニルラテックス (水中2. 1 %)、0.388 a、
- 6) パーフルオロスルホン酸ポリマー (水中 1.25%)、1.313=1.

し、次いで乾燥させる。 測定電極を取囲むモート は、電極のへりにおいて鋭い姿面を形成し、これ によって、変面優力により、コーティング組成物 のための鋭い境界を形成し、その広がりを精確に 電極の区域に限定する。

グラファイトは油性または疎水性の表面を有するが、驚くべきことには、水性コーティング組成物はそれによってはじかれないこと、およびコーティングは、乾燥後、それに接着性であることがわかった。

コーティングを乾燥すると、それは、典型的には、コーティングの1gにつき、約4000~約8000単位のグルコースデヒドロゲナーゼ(またはその約8~約16度量%)、約75~約87度量%のNAD*、約2~約6度量%のメチレンブルーおよび約2~約4度量%のパーフルオロスルホン酸ポリマーを含有する。さらに、コーティングは、0~約7度量%、好ましくは約2~約4度%の液体性ポリマー、および0~約5重量%、好ましくは約1~約3度量%の硬化したエマルジョ

一的 0. 6 重量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、的 0. 4 ~ 的 0. 9 重量%のメチレンブルーおよび的 0. 1 ~ 的 0. 6 重量%のポリ酢酸ビニルフテックスを含有する。組成物の独認は溶媒、主として水である。

グルコースデヒドロゲナーゼ、NAD*およびメチレンブルーを、まず、水性ポリビニルピロリドン溶液中に撹拌しながら溶解する。次いで、ポリ酢酸ビニルラテックスを、完全に配合するまで 湿拌しながら、血加する。组成物が撹拌されている間、パーフルオロスルホン酸ポリマー溶液を流々返加する。1~2分にわたる、この成分のゆっくりした血加は、ポリマーをコーティング組成物内に散機に分散させるために必要である。

この食材におけるコーティング組成物の外観は、 一般に、非常に暗い青であり、分散した散耀な黒 い粒子を含む。

操作における測定電極の性質を、第3関むよび 第4 関に示す。第3 関は2 種類の試験に関する。 それは、第1 試験において、電極におけるアンペ アを示し、電板が、まず、5ミリモルのグルコースを含有する目盛り定め対象液に暴露され、次いで(120秒後)2ミリモルのグルコースを含有するようにつくられた試験複数に暴露されるとき、アンペアは変動する。第2試験は、同様であるが、試験複数は20ミリモルのグルコースを含有するようにつくられる。

第3図の左の曲線を左から右に狭むと明らかなように、電極は、最初、不規則な未知の電気的「ノイズ」の理由によって、少量の電流(約1ミリアンペア)を発生し、そして電視は、約60秒以内に、且盛り定め剤溶液が電極に到速するにつれて、3ミリアンペアに近くまで上昇する。

試験容務が解放されると、約120秒後、混合作用によるアンペアの瞬間的なわずかの上昇が存在し、次いで、試験溶液が目盛り定め刺溶液を希釈し、そのグルコース含量を低下させるにつれて、アンペアは一定して低下する。

これと対風的に、右の曲線は、また、目盛り定 め対称彼が電域に到達するときの、最初の60分

グルコースを含有しない目盛り定め剤(血酸AおよびB)について、および 5 ミリモルのグルコースを含有する目盛り定め剤(曲線CおよびB)について、印加した電位を変化させて、別足した電流の変動を示す。曲線 Aおよび C は、アノードのコーティングがメチレンブルーを含有しないシステムを表わす。曲線 Bおよび D は、コーティングが以後の特定の実施例に記載する量でメチレンブルーお含有するシステムを変わす。

理解できるように、曲線AおよびCの間において、曲線BおよびDの間におけるより、大きで流のが存在し、そして曲線AおよびBにおける電流ののレスの高い電圧において許容されないほどに高いはより高い電圧において一ティング組成物中のメチレができるよりも、より大きい感度および特定をはかったる。最適に与える。最適に与したとき得られることを曲線が示している。

間のアンペアの増加を示す。これに引続いて、第 2 試験静敏が解放されるとき、1 2 0 秒後、アン ペアは大きく増加し、試験静敏が目盛り定め割静 彼中に配合され、それと最終されるとき、静 の がルコースは上昇しはじめる。約1 8 0 秒の後、 約1 0 ミリアンペアのピークアンペアが映取られ、 この時、この変配のよってアンペアが映取られ、 そして目盛り定め削離数についてのアンペアの既 みと関係づけられて、試験静微の所望の読みが得 られる。

前述の特定のコーティング組皮物を使用して作られた、第3回の試験において使用した特定のシステムについて、試験溶液のアンベアの読みについての最高な時間は、目盛り定め剤溶液の解放後わら0秒である。他のコーティング組皮物を使用すると、最適な聴取り時間は目盛り定め剤溶液の解放後2分程度に短い時間から20分またはそれ以上までに変化するであろう。

第4図は、4つの別々の曲線を含有し、そして

第5回の実施感様は、例えば、極端な精度を保 証しかつ謎みの間度が二次的な重要性をもつ決 定、例えば、血液中のエチルアルコールのレベル の決定にとくに有用である。

以下の表は、電視を発生するためにグルコース

かに1/4

オキシダーゼ反応を利用する、商業的に入手可能 なグルコースのアンペア関定システムと比較した、 本発明のシステムの性能の特性を提供する。

安

决	
先行技術の	本発明の
システム	システム
•	
3 - 8 %	3 - 5 %
6 - 1 0 %	3 - 5 %
-	
ミリモル/4	1ミリモル
¥ .	以下/2
ミリモル/4	3 0 - 3 5
	ミリモル
	/ 2
大きい、酸紫	なし ・
の抑制信号	
大きい	政業のシス
	ミリモル/4 大きい、酸素 の抑制信号

んこの読みがなされると(一般に約120秒後)、 キャップ28およびシリンダー23をもう一度この時は180°だけ試料の試験位置へ回し、ここで塞27の底における箱のシールをブラウ17によって孔間けし、そして試験液体は毛管通路13の入口14の中に流入する。

テムのわず

試験液体は、この時点において、電極18.1 9および21を含有する毛管通路3の部分において自盛り定め削液体を世換する。毛管通路中の試験運体の流れは、また、液体ヘッドの減少および毛管作用のために、停止し、そして最後の潮には分析装置によってなされる。センサーの設みに基分いて、目盛り定め削液体が測定するときませる。

振確さ

血数 1ミリモル/Q 1ミリモル以 下/Q

全血液 ±1.5ミリ 1ミリモル以 モル/4 下/4

エタノール、乳酸塩、ビルベート、コレステロール、ヌレエート、グリセロールおよびグルタメート、ピルビン酸塩、コレステロール、りんご酸塩、グリセロールおよびグルタミン酸塩などを検出するために使用できる。

本発明を好ましい実施超機を参照して説明した が、本発明の表示および観囲を逸脱しないで、復 々の変化および変更が可能である。

本発明の主な閣様および特徴は、次の通りである。

1、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、脱水素に対して感受性の選択した化学的をかけたいてそのためのデヒドログナーゼ酵素の存在下に、アンベア測定的に、検出できる医尿化学的分析装配と一般に使用するための1回使用の感知装置において、前記電極の1つは、メチレンブルー、NAD*およびNAD P*から皮る群のコファクター、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の以水素のための酵素からなる組成物でコーティン

グされていることを特徴とする財記感知袋量。

2、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、水素化に対して感受性の選択した化学的 種のレベルをその存在では、アンベア関定的に、 がログナーゼ酵素の存在下に、アンベア関定的に、 検出できる臨床化学的分析装置と一切に使用する ための1回使用の感知装置において、前記電系の 1つは、メチレンブルー、NADHおよびNAD Hから成る群のコフアクター、パーフルオロスル お歌ではいる。 おいて、ののでは、 が表現のでは、 が表れていることを特徴とする前記感知を されていることを特徴とする

3、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、その溶液中においてそのためのデヒドロゲナーゼ溶棄の存在下に、アンペア測定的に、検出できる臨床化学的分析設置と一緒に使用するための1回使用の感知装置において、前空電極の1つは、メチレンブルー、NAD*およびNADP*から成る評のコファクター、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の脱水

約2~約4重量%のパーフルオロスルホン酸ポリ マーおよび約3~約6重量%のメチレンブルーを 含有する上記第4項配数の感知装置。

11、前記コーティングは、さらに、約2~約4重量%のポリビニルピロリドンおよび約1~約3重量%の硬化したポリ酢酸ビニルを含有する上配第10項記載の感知整備。

案のための辞書からなる組成物でコーティングされていることを特徴とする劇記感知技量。

4、前記解案はグルコースデヒドロゲナーゼで ある上記第1項記載の感知数量。

5、前記コーティング組成物は水溶性関節のポリマーを含有する上記第1、2および3項のいずれかに記載の感知装置。

6、前配水溶性樹脂のポリマーはポリビニルピロリドンからなる上配第5項記載の感知技識。

7、前記コーティング組成物は水性エマルジョン接着剤を含有する上記第1.2 および3項のいずれかに記載の盛知装置。

8、 的記接着剤はポリ酢酸ピニルラテックスか ちなる上記第7項記載の感知装置。

9、前記コーティングは約2~約4ミルの厚さ を有する上配第1、2および3項のいずれかに記 並の誘知格量。

10、前記コーティングは、約4000〜約8 000単位/gのグルコースデヒドロゲナーゼを 合有し、そして約75〜約87度量%のNAD*、

14、脱水薬に対して癌受性の選択した化学的性の譲度を、水溶液中において、そのためのデヒドロゲナーゼ酵素の存在下に決定する方法であって、電極上のコーティングの外表面を前記部ではあらし、前記解液を前記コーティングを建過させて前記電極と接触させ、そして前記電極と他の電流の間の電流を生成させ、その後、前記電流の

アンペアを測定することからなり、前記コーティングはメチレンブルー、NAD*およびNADP* より成る絆のコフアクター、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的機の脱水 案のための酵素からなることを特徴とする前記方 注。

15、前記外表面は、前記選択した化学的値の 前記部被でぬらす前に、日盛り定め預節液でぬら す上記第12,13むよび14項のいずれかに記 載の方法。

16、前記選択した化学的徴はグルコースであり、そして前記デヒドログナーゼ酵素はグルコースデヒドログナーゼである上記第12項記載の方法。

17、前記選択した化学的機はアルコールであり、そして前記デヒドロゲナーゼ産業はアルゴールデヒドロゲナーゼである上記第12項記載の方法。

18、前記コーティングは、さらに、水溶性機 脳のポリマーおよび硬化したエマルジョン接着剤

24、前記酵素はグルコースデヒドログナーゼ である上記第23項記載の組成物。

25、前記コーティング組成物は、さらに、ポリビニルピロリドンおよびポリ酢酸ビニルラテァクスを含有する上記第23項記載の組成物。

26、前記コーティングは、約500~約10 00早位/■1のグルコースデヒドロゲナーゼ、約 g~約15重量%のNAD*、約0.3~約0.6 重量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、約0.4~約0.9重量%のメチレンブルーおよび約0. 1~約0.8重量%のポリ酢酸ビニルラテックス を含有する上記第24項記載の組成物。

27、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、ポリピニルピロリドン、硬化したポリ酢酸ピニルラテァクスおよびデヒドログナーゼ酵素からなるコーティングをその上に有する速電性本体からなる感知設置のための電極。

28、前記事電性本体はグラファイトである上記第27項記載の電機。

29、前記コーティングは、約75~約87重

を含有する上記第12.13および14項のいず れかに記載の方法。

19、前記水静性樹脂のポリマーはポリビニル ピロリドンであり、そして前記硬化したエマル ジョン接着剤は硬化したポリ酢酸ビニルである上 記第18項記載の方法。

20、前記コーティングは、約4000~約8 000単位/8のグルコースデヒドロゲナーせ、 約75~約87重量%のNAD*、約3~約6重 量%のパーフルオロスルホン酸ポリマーおよび約 2~約4重量%のメチレンブルーを含有する上記 第19項記載の方法。

21、前記アンペアは付加された電位において 測定する上記第12.13および14項のいずれ かに記載の方法。

22、前記付加された電位は約0.2~約0. 4ポルトである上記第21項記載の方法。

23、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、メチレンブルーおよびデヒドログナーゼ酵素からなる電板コーティング組成物。

量光のNAD*、約2~約4食量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、約1~約3量量%の硬化したポリ酢酸ビニルラテックス、およびコーティングの1sにつき約4000~約8000単位のグルコースデヒドロゲナーゼからなる上記第27項記載の電磁。

30、前記コーティングは単一の層のコーティングである上記第27項記載の電極。

31、前記コーティングは多層コーティングからなり、ここで上記的27項記載の成分を含有する層がパーフルオロスルホン散ポリマーから本質的に成る2階の間に挟まれている上記第27項記載の電極。

4、図面の簡単な説明

第1回は、本発明のシステムにおいてキャリ ヤーの分解斜視因である。

第2回は、本発明の選定電極の拡大断面図である。

第3回は、2つの測定における時間に対する電 流の変動を示すグラフであり、ここで測定量のグ

特開平2-128153 (11)

ルコースを含有する試験溶液は5ミリモルのグルコースを含有する目盛り定め剤である。第1測定において、試験溶液は2ミリモルのグルコースを含有する。

第4回は、グルコースを含有するか、あるいは 含有しない目感り定め剤について、およびメチレンブルーを含有するか、あるいは含有しない目感 り定め剤について、印加した電圧に対する電流の 変動を示すグラフである。

第5回は、本発明の耐定電極の他の実施超標の 上部の拡大部分断面関である。

特許出版人 アーデン・メディカル・システム ズ・インコーポレーテフド

代 理 人 弁理士 小田島 平 :



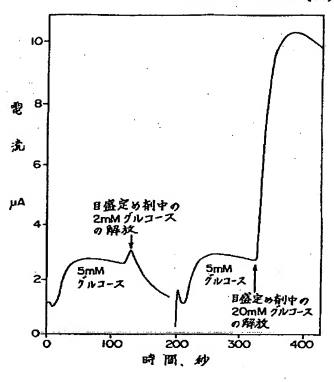
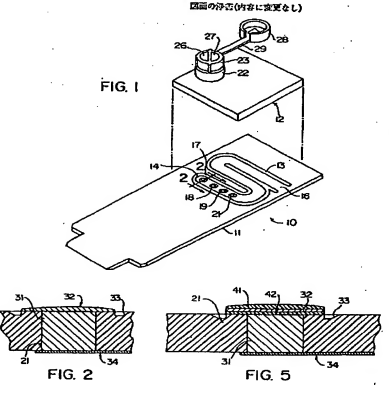
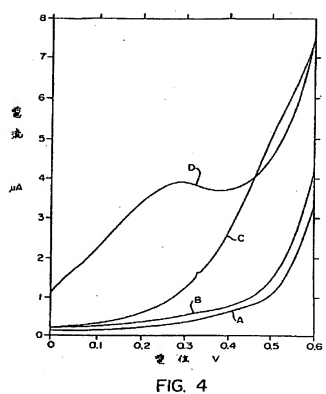


FIG. 3





第1頁の続き

庁内整理番号 證別記号 @Int. C1. 5

7916-4C 7831-4C 6807-4B 5/00 N // A 61 B 3 1 0 5/14

1/00 \mathbf{B} C 12 Q 1/32

6807-4B

手統補正數(放)

平成1年3月7日

特許庁長官 吉 田 文 毅 殿

1. 事件の表示

昭和63年特許顯第252837号

2. 発明の名称

水溶液中の酵素脱水素可能な化学的粒の満定のための

3. 福正をする者

特許出颐人 事件との関係

アーデン・メデイカル・システムズ・ インコーポレーテツド

4.10 理 **〒107**

> 東京都港区赤板1丁目9番15号 Œ

日本自転車会館

此概第三日

(6078)弁理士 小 田 島 平 Æ

585-2256 荔



平成1年1月31日(発送日) 5. 補正命令の日付

顕書の特許出頭人の観、委任状及び 6. 福正の対象 その訳文並びに図面

別紙のとおり 7. 補正の内容 図面の資源(戸査に変更なし) 1. 3. 7